

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-119280

(43) Date of publication of application: 23.04.2003

(51)Int.CI.

CO8G 65/332 B60R 13/02 C08L101/02

(21)Application number: 2002-214911

(71)Applicant: SANYO CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

26.08.1999

(72)Inventor: NARUSE KOICHI

(54) PLASTICIZER AND RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an ester which is produced from a carboxylic acid and a polyoxyalkylene alcohol and causes, when employed as a plasticizer of a resin, no fogging phenomena nor deterioration in color tone of the resin.

SOLUTION: The plasticizer is obtained by a production method for an ester comprising an esterification reaction of a carboxylic acid with a polyoxyalkylene alcohol where a titanium catalyst of a specific composition is employed.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

24.07.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-119280 (P2003-119280A)

(43)公開日 平成15年4月23日(2003.4.23)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコード(参考)
C 0 8 G 65/332		C 0 8 G 65/332	3 D 0 2 3
B 6 0 R 13/02		B 6 0 R 13/02	4 J 0 0 2
C08L 101/02		C 0 8 L 101/02	4 J 0 0 5

審査請求 有 請求項の数5 OL (全 5 頁)

(21)出願番号

特願2002-214911(P2002-214911)

(62)分割の表示

特願平11-240514の分割

(22)出願日

平成11年8月26日(1999.8.26)

(71)出願人 000002288

三并化成工業株式会社

京都府京都市東山区一橋野本町11番地の1

(72) 発明者 成瀬 公一

京都市東山区一橋野本町11番地の1 三洋

化成工業株式会社内

Fターム(参考) 3D023 BA01 BB01 BE04

4 JOO2 BGOOW CDOOW CFOOW CHO5X CKO2W CPO3W FDO2X QNOO

4J005 AA12 AA21 BD02

(54) 【発明の名称】 可塑剤及び樹脂組成物

(57)【要約】

【目的】 カルボン酸とポリオキシアルキレンアルコールから製造され、樹脂の可塑剤として用いた場合にフォギング現象を生じず、かつ樹脂の色調を悪化させることのないエステルを提供する。

【構成】 カルボン酸とポリオキシアルキレンアルコールとのエステル化反応において、特定組成のチタン触媒を使用することを特徴とするエステルの製造方法により得られた可塑剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 カルボン酸と下記一般式(1)で示されるポリオキシアルキレンアルコールとのエステル化反応生成物からなる可塑剤において、該エステル化反応生成物は、下記一般式(2)で示されるチタン触媒を使用して製造されたカルボン酸とポリオキシアルキレングリコールジカルボン酸エステルおよびジアルキレングリコールジカルボン酸エステルの含有量がそれぞれ3000ppm以下であることを特徴とするエステル系可塑剤。

$$R = [O(AO)_{m} + H]_{n}$$
 (1)

[式中、Rは炭素数1~30のn価の炭化水素基または水素原子、Aは炭素数2~4のアルキレン基、mは4~200の整数、nは1~10の整数を表す]

$$O=Ti (OCOQCOOM) 2$$
 (2)

[式中、Mはアルカリ金属、Qは直接結合または炭素数 1~10のアルキレン基を表す]

【請求項2】 カルボン酸が炭素数7~15の芳香族モノカルボン酸、炭素数8~18の芳香族ジカルボン酸、または炭素数8~12の飽和または不飽和の脂肪族カルボン酸である請求項1記載の可塑剤。

【請求項3】 チタン触媒の使用量がカルボン酸のカルボキシル基に対して0.00001~10モル%である請求項1又は2記載の可塑剤。

【請求項4】 ウレタン樹脂、ウレタンアクリル樹脂、ウレタンエポキシ樹脂、ウレタンポリエステル樹脂およびウレタンシリコン樹脂からなる群から選ばれる樹脂と請求項1~3いずれか記載の可塑剤からなる樹脂組成物。

【請求項5】 自動車の内装樹脂用である請求項4記載の樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、カルボン酸とポリオキシアルキレンアルコールとのエステル化反応によるエステル:該方法により得られた可塑剤:並びに該可塑剤を含有する樹脂組成物に関する。より詳細には、樹脂組成物の成分として用いた場合、フォギング現象を生じない可塑剤に関する。

[0002]

【従来の技術】カルボン酸とポリオキシアルキレンアルコールから得られるエステルは樹脂類、特にウレタン樹脂のガラス転移点を低下させ、樹脂に柔軟性を付与させる可塑剤として有用であることが知られており、フィルムや成形品の可塑剤として広く使用されている。このエステルの製造においては該カルボン酸と該ポリオキシアルキレンアルコールとを硫酸、パラトルエンスルホントルキレンアルコールとを硫酸、パラトルエンスルホンでは、メタンスルホン酸、リン酸、三フッ化硼素ジエチルエーテル錯体などの酸触媒を用いて、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの溶剤中あるいは無溶剤でエステル化

反応が行なわれてきた。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、上記従来技術 の酸触媒を用いたエステル化反応では、反応性が低いた めエステル化反応を円滑に進行させるためには多量の酸 触媒を必要とする。また、酸触媒を用いたエステル化反 応では目的とするエステル化反応と同時にポリオキシア ルキレンアルコールのエーテル結合が酸触媒によって切 断されて低分子のアルキレングリコールが生成する副反 応が起こり、それがエステル化されたアルキレングリコ ールジカルボン酸エステルなどの低級ジエステルが多量 に副生する。これらの副生物を含有する可塑剤を使用し た樹脂は加熱された場合、上記の副生物が樹脂表面から 蒸散し、それがガラスなどの表面に凝縮し、曇りを生じ るいわゆるフォギング現象を起こすことが知られてい る。フォギング現象によって、例えば自動車の内装樹脂 用として上記の副生物を含有した可塑剤を使用した場 合、フロントガラスを曇らせて著しく視界不良にさせる といった問題をもたらす。上記の酸触媒を用いたエステ ル化反応ではエステル化反応とポリオキシアルキレンア ルコールのエーテル結合の切断とは並行して進行するた め、反応条件を検討するだけではエステル化反応のみを 選択的に行ない、副生物の生成を防止することは困難で あった。

【0004】また、上記従来技術に記載の酸触媒によるカルボン酸とポリオキシアルキレンアルコールとのエステル化反応においては、エステル化時の着色が大きく、可塑剤として使用した樹脂の色調を悪化させるという問題があった。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記問題を解決するべく鋭意検討した結果、本発明に到達した。即ち、本発明は、カルボン酸と下記一般式 (1) で示されるポリオキシアルキレンアルコールとのエステル化反応生成物からなる可塑剤において、該エステル化反応生成物は、下記一般式 (2) で示されるチタン触媒を使用して製造されたカルボン酸とポリオキシアルキレングリコールジカルボン酸エステルおよびジアルキレングリコールジカルボン酸エステルおよびジアルキレングリコールジカルボン酸エステルの含有量がそれぞれ3000ppm以下であることを特徴とするエステル系可塑剤:

$$R = [O(AO)_{m} + I]_{n}$$
 (1)

[式中、Rは炭素数1~30のn価の炭化水素基または水素原子、Aは炭素数2~4のアルキレン基、mは4~200の整数、nは1~10の整数を表す]

$$O=Ti (OCOQCOOM)_2$$
 (2)

[式中、Mはアルカリ金属、Qは直接結合または炭素数 1~10のアルキレン基を表す]並びに該可塑剤を含有する樹脂組成物である。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明におけるポリオキシアルキレンアルコールは下記一般式 (1) で示される。

 $R = [O(AO)_{m} + H]_{n}$ [式中、Rは炭素数1~30のn価の炭化水素基または 水素原子、Aは炭素数2~4のアルキレン基、mは4~ 200の整数、nは1~10の整数を表す]炭素数1~ 30の炭化水素基Rとしてはn価のアルコール残基また はフェノール類残基が挙げられる。アルコールとしては 飽和または不飽和モノオール(メチルアルコール、エチ ルアルコール、nー、iープロピルアルコール、nー、 iー、secー、tーブチルアルコール、直鎖または分 枝のノニルアルコール、ノナデシルアルコール、テトラ コシルアルコール、オレイルアルコールなど):ジオー ル (エチレングリコール、プロピレングリコール、1, 4-ブタンジオールなど):トリオール(グリセリン、 トリメチロールプロパンなど): テトラオール(ペンタ エリスリトールなど):5~10価のポリオール(ソル ビトール、シュークローズなど)が挙げられる。フェノ ール類としては、1価フェノール類(フェノール、クレ ゾール、ナフトール、炭素数1~20のアルキル基〔メ チル、直鎖または分枝のプロピル、ノニル、ノナデシ ル、テトラコシルなど〕を1個もしくは2個有するモノ もしくはジアルキルフェノールなど);2価フェノール 類(カテコール、レゾルシン、ハイドロキノン、炭素数 1~20のアルキル基〔メチル、直鎖または分枝のプロ ピル、ノニル、ノナデシル、テトラコシルなど〕を1個 もしくは2個有するモノもしくはジアルキルジヒドロキ シペンゼン:3価フェノール類(ピロガロール、フロロ グルシン、炭素数1~20のアルキル基〔メチル、直鎖 または分枝のプロピル、ノニル、ノナデシル、テトラコ シルなど〕を1個もしくは2個有するモノもしくはジア ルキルトリヒドロキシベンゼンなど) などが挙げられ る。上記ポリオキシアルキレンアルコールの式中のRの うち、好ましくは水素原子、炭素数8~18の飽和また は不飽和モノオール残基、炭素数1~20のアルキル基 を1個もしくは2個有するモノもしくはジアルキルフェ 二ル基であり、より好ましくは水素原子、炭素数8~1 6の飽和または不飽和モノオール残基、炭素数4~12 のアルキル基を1個もしくは2個有するモノもしくはジ アルキルフェニル基であり、特に好ましくは水素原子、 炭素数8~12の飽和または不飽和モノオール残基、炭 素数4~12のアルキル基を1個有するモノアルキルフ ェニル基である。

【0007】前記一般式(1)におけるアルキレンオキシド(以下AOと略記)としては、エチレンオキシド、プロピレンオキシド、1.2ーブチレンオキシド、2.3ーブチレンオキシド、イソブチレンオキシド、オキセタン、メチルオキセタン、テトラヒドロフランが挙げられ、これらのうち好ましいのはエチレンオキシド、プロピレンオキシド、1.2ーブチレンオキシド、テトラヒ

ドロフランであり、さらに好ましいのはエチレンオキシド、プロピレンオキシドである。 AOは1種または2種以上の併用のいずれでもよい。AOの付加形式としては単独重合、ランダム共重合およびブロック共重合が挙げられ、本発明の可塑剤と樹脂との相溶性の観点から、これらのうち好ましくは単独重合またはブロック共重合であり、さらに好ましくは単独重合である。AOの付加モル数mは通常4~200の整数、好ましくは4~100整数、さらに好ましくは4~50の整数である。

【0008】本発明におけるポリオキシアルキレンアルコールの製造方法を例示すると、アルコールまたはフェノール類に水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化セシウムなどのアルカリ触媒または三フッ化ホウ素ジエチルエーテル錯体などの酸触媒を加えた後、通常60~180℃でAOを0~0.7MPaの圧力下で付加重合させることによって合成する。AOの付加形式としては1種類のAOの単独重合、2種類以上のAOを予め混合した後重合させるランダム共重合、2種類以上のAOを順次ブロック状に重合させるブロック共重合が挙げられる。

【0009】本発明におけるカルボン酸としては芳香族。 カルボン酸および飽和または不飽和の脂肪族カルボン酸 が挙げられる。芳香族カルボン酸としては、炭素数7~ 15のモノおよび炭素数8~18の多価カルボン酸が挙 げられる。芳香族モノカルボン酸としては安息香酸、ナ フタレンカルボン酸などが挙げられ、芳香族多価カルボ ン酸としては、ジカルボン酸(2.6ーナフタレンジカ ルボン酸、イソフタル酸、テレフタル酸など);トリカ ルポン酸(トリメリット酸など):4価またはそれ以上 の多価カルポン酸(1、2、4、5-テトラカルポキシ ルベンゼンなど)が挙げられる。飽和または不飽和の脂 肪族カルボン酸としては炭素数2~20のモノおよび炭 素数2~20の多価カルボン酸が挙げられる。モノカル ポン酸としては、酢酸、オクチル酸、ラウリル酸、オレ イン酸などが挙げられ、多価カルボン酸としては、ジカ ルボン酸(シュウ酸、アジピン酸、セバシン酸、マレイ ン酸など): トリカルボン酸 $(\alpha \setminus \beta \setminus \gamma -$ トリカルボー キシプロパンなど)などが挙げられる。これらのうち可 塑剤として用いた場合の樹脂との相溶性の観点から好ま しいのは炭素数7~15の芳香族モノカルポン酸、炭素 数8~18の芳香族ジカルボン酸、炭素数8~12の飽 和または不飽和の脂肪族カルボン酸であり、より好まし くは炭素数7~11の芳香族モノカルポン酸、炭素数8 ~16の芳香族ジカルボン酸であり、特に好ましくは炭 素数7~11の芳香族モノカルポン酸、炭素数8~12 の芳香族ジカルボン酸である。

【0010】本発明におけるチタン触媒は下記一般式(2)で示される。

 $O=T i (OCOQCOOM)_2$ (2)

[式中、Mはアルカリ金属、Qは直接結合または炭素数

1~10のアルキレン基を表す]

アルカリ金属としては、リチウム、ナトリウム、カリウ ム、ルビジウム、セシウムが挙げられ、これらのうち好 ましいのは、リチウム、ナトリウム、カリウムであり、 さらに好ましいのはナトリウム、カリウムである。Qは 直接結合または炭素数1~10のアルキレン基であり、 これらのうち好ましいのは直接結合または炭素数1~4 のアルキレン基であり、さらに好ましいのは直接結合ま たは炭素数1~2のアルキレン基であり、特に好ましく は直接結合である。触媒の具体例としては、シュウ酸チ タンアルカリ、例えばシュウ酸チタンナトリウム、シュー ウ酸チタンカリウム、シュウ酸チタンリチウムなど;こ れらに相当するマロン酸塩、コハク酸塩、グルタル酸 塩、アジピン酸塩などが挙げられる。これらのうち触媒 活性の観点から好ましいのはシュウ酸チタンアルカリ、 マロン酸チタンアルカリであり、より好ましくはシュウ 酸チタンアルカリであり、特に好ましくはシュウ酸チタ ンカリウム、シュウ酸チタンナトリウムである。

【 O O 1 1】一般式 (2) で示されるチタン触媒の使用量はカルボン酸のカルボキシル基に対して通常 O. O O O O 1 ~ 1 O モル%であり、生成するエステルの低着色性の観点から好ましくは O. O O O O O 1 ~ 1 モル%である。

【0012】本発明のエステル化反応においてカルボン酸のカルボキシル基とポリオキシアルキレンアルコールの水酸基との当量比は、エステル化反応の円滑性の観点から通常1/0.5~1/2、好ましくは1/0.5~1/1、特に好ましくは1/0.8~1/1である。本発明のエステル化反応の反応温度は、カルボン酸とポリオキシアルキレンアルコールの組成や反応時の溶剤の使用の有無によって異なるが、通常120~230℃の範囲である。

【0013】本発明のエステル化反応は通常、常圧で実施し、生成する縮合水を系外に除きながら反応を行うが、必要に応じてベンゼン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、ヘキサンなどの溶剤を用いて縮合水を溶剤と共沸留去することもできる。溶剤使用の場合の溶剤使用量は、通常反応系の重量に基づいて5~200%である。また、原料であるカルボン酸やポリオキシアルキレンアルコールの昇華性や沸点等の性質による必要性から、加圧(例えば0.05~0.5MPa)エステル化法、または減圧(例えば一0.1~一0.01MPa)エステル化法をとることもできる。

【 0 0 1 4 】本発明のエステル化反応においては、必要に応じてハイドロキノン系(例えばハイドロキノン、パラメトキシフェノールなど)およびヒンダードフェノール系(例えばジェーブチルヒドロキシトルエンなど)などの酸化防止剤、次亜リン酸ソーダ、水素化ホウ素ナトリウムなどの還元剤を着色防止や熱劣化防止の目的で添

加して反応を行ってもよい。酸化防止剤および/または 還元剤の使用量は反応系全体の重量に基づいて通常O. OO1~1%、好ましくはO.OO1~O.1%である。

【0015】本発明のエステル化反応においては、カルボン酸およびポリオキシアルキレンアルコールはそれぞれ単一の化合物だけでなく二種類以上の化合物の任意の割合の混合物をエステル化することもできる。エステル化反応の終点は、通常留出した縮合水量の測定、反応系の酸価の測定またはガスクロマトグラフィーなどによる未反応カルボン酸の定量によって確認することができ、得られるエステルは完全エステル化物でも部分エステル化物でもよい。

【0016】本発明におけるエステルに含まれるフォギング現象を起こす低沸点(100~280℃)不純物であるモノアルキレングリコールジカルボン酸エステルおよびジアルキレングリコールジカルボン酸エステルは通常、高速液体クロマトグラフィーやガスクロマトグラフィーなどによって定量ができ、その含有量は、通常それぞれ3000ppm以下、好ましくは1500ppm以下、特に好ましくは500ppm以下である。

【0017】本発明のエステル化反応によって得られた エステル化物はそのまま樹脂の可塑剤として使用するこ とができるが、必要に応じて、ろ過、水洗処理、アルカ リ水洗処理、活性炭などを用いた脱色処理、ハイドロタ ルサイト系処理剤や活性白土などを用いた吸着処理など により精製を行なってもよい。

【0018】本発明のエステルはウレタン樹脂、ウレタンアクリル樹脂、ウレタンエポキシ樹脂、ウレタンポリエステル樹脂およびウレタンシリコン樹脂などの可塑剤として用いられる。これらの樹脂と可塑剤からなる樹脂組成物は輸送機内装用成形品、動力伝達用部品、情報伝達材の被覆材料、ローラー、封止材料、建築用シーリング剤、フィルムなどに用いられる。樹脂に対する可塑剤の添加量は用途によって異なるが、樹脂に対して通常5~150重量%、好ましくは5~100重量%、特に好ましくは5~80重量%である。

[0019]

【実施例】以下の実施例により、本発明を詳細に説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

【0020】実施例1

ディーン・スターク装置を取り付けた1Lのガラス製反応容器に安息香酸244g(2モル)、分子量335のポリエチレングリコール335g(1モル)、シュウ酸チタンカリウム 0.51g(0.0014モル)、キシレン70gを仕込み、窒素を30ml/minの流量で液中パスを行いながら200℃まで昇温した。200℃ 対達後、その温度で8時間エステル化反応を行い、反応中に生成した縮合水は反応系外へ除去した。得られた生成物を炭酸ナトリウムの5重量%水溶液で洗浄した後、

- O. O9MPaの減圧下、120~135℃でキシレンを留去し、エステル540gを得た。得られたエステルのケン化価は201、酸価は0.3であった。高速液体クロマトグラフィーによる分析から主成分はポリエチレングリコールジ安息香酸エステルであり、副生物のエチレングリコールジ安息香酸エステルの含有量は95ppm、ジエチレングリコールジ安息香酸エステルの含有量は88ppmであった。

【0021】実施例2

実施例1の分子量335のポリエチレングリコールに代えて、分子量300のポリプロピレングリコール1モルにエチレンオキシド6モルを付加して得られたエチレンオキシドとプロピレンオキシドのブロック付加物564g(1モル)を用いる以外は実施例1と全く同じ条件でエステル化反応と後処理を行った。得られたエステルは769gであり、そのケン化価は140、酸価は0.4であった。高速液体クロマトグラフィーによる分析から主成分はポリオキシプロピレンーポリオキシエチレングリコールジ安息香酸エステルであり、副生物のエチレングリコールジ安息香酸エステルの含有量は90ppmであった。

【0022】 実施例3

実施例1の分子量335のポリエチレングリコールに代えて、ノニルフェノール1モルにエチレンオキシド5モルを付加して得られたポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル440g(1モル)を用い、安息香酸122g(1モル)を用いる以外は実施例1と全く同じ条件でエステル化反応と後処理を行った。得られたエステルは540gであり、そのケン化価は94、酸価は0.3であった。高速液体クロマトグラフィーによる分析から主成分はポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル安息

香酸エステルであり、副生物のエチレングリコールジ安息香酸エステルの含有量は90ppm、ジエチレングリコールジ安息香酸エステルの含有量は86ppmであった。

【0023】比較例1

実施例1のシュウ酸チタンカリウムに代えて、パラトルエンスルホン酸4.1g(0.02モル)を使用する以外は実施例1と全く同じ条件でエステル化反応と後処理を行った。得られたエステルは539gであり、そのケン化価は200、酸価は0.4であった。高速液体クロマトグラフィーによる分析から主成分はポリエチレングリコールジ安息香酸エステルであり、副生物のエチレングリコールジ安息香酸エステルの含有量は65400ppm、ジエチレングリコールジ安息香酸エステルの含有量は55800ppmであった。

【0024】実施例1~3および比較例1について色数の測定とフォギング現象の発生評価を行ない、その結果を表1に示した。色数はJISK0071-1993(ガードナー法)に準じて測定した。また、フォギング現象の発生の評価については、内径50mm、長さ150mmの底付き円筒形のガラス容器に試料を5.0g取り、4mm厚の透明ガラス板で蓋をした後、100℃のオイルバス中に底から50mmの位置まで浸して24時間静置加熱した。その後、透明ガラス板の透過率を測定し、透過率の大きいものほどフォギング現象の発生が少ないと判定した。比較例1の透明ガラス板に付着していた物質はガスクロマトグラフィー・マススペクトルによってエチレングリコールジ安息香酸エステルであることを確認した。

[0025]

【表1】

	触	色数	ガラス板透過率 (%)
実施例 1	シュウ酸チタンカリウム	1	97.0
実施例 2	シュウ酸チタンカリウム	1	96.5
実施例3	シュウ酸チタンカリウム	1	98. 0
比較例1	パラトルエンスルホン酸	5	54. 3

[0026]

【発明の効果】カルボン酸とポリオキシアルキレンアル コールからエステルを製造する本発明の製造方法によっ て得られたエステルは、低沸点不純物である低級ジエス テルを含有しないため、樹脂の可塑剤として用いた場合 にフォギング現象を生じず、かつ樹脂の色調を悪化させ ることがなく極めて有用である。